# 公開特許公報

昭53—82792

DInt. Cl.2	識別記号	<b>②</b> 日本分類:	庁内整理番号	<b>多公開 昭和</b>	口53年(1978)7月21日
C 07 D 487/04 //		16 E 61	6736—44		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
A 61 K 31/395		30 G 133	7432—44	発明の数	3
C 12 D 9/14	. •	30 H 52	5727-44	審査請求	未請求
(C 07 D 487/04		36(2) D 531	7110-49		
C 07 D 243/00		•			(全24 頁)
C 07 D 209/00 )					

⑤新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

②特 願 昭51-157479

②出 願 昭51(1976)12月28日

⑩発 明 者 梅沢浜夫

東京都練馬区豊玉北 4 丁目23番

地

同 竹内富雄

東京都品川区東五反田5丁目1

番11号

⑫発 明 者 浜田雅

保谷市富士町1丁目7番3号一

4

同 国元節子

川崎市高津区宮崎2丁目6番11

号

⑪出 願 人 財団法人微生物化学研究会

東京都品川区上大崎 3 丁目14番

23号

個代 理 人 弁理士 朝内忠夫

外3名

明 細 書

/ 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

2.特許請求の範囲

/ 次の一般式(I)

$$H_{3}C \xrightarrow{H} OR$$

$$CONH$$

$$CH_{4}$$

「式中比は水素原子または低級アルキル基,特にメチル基またはエチル基を示す」で表わされる 化合物またはこれのアンヒドロ体である制癌抗生 物質マゼスラマイシン化合物。

→ 一般式(I)の化合物において比が水素原子で 表わされるマセスラマイシンAである特許請求の 範囲第/項記載の化合物。

3. 一般式(I)の化合物において比がメテル基で

表わされるマセスラマイシンBである特許請求の 範囲第1項記載の化合物。

4 一般式(I)の化合物において R がエチル基で 表わされるマゼスランマイシン C である特許請求 の範囲第 / 項記載の化合物。

ま 一般式(I)の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(II)

で表わされるアンヒドロアゼスラマイシンである 特許請求の範囲第!項記載の化合物。

6. ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養療を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスランマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗

特開 昭53-82792(2)

生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

7. ストレブトミセス・チオルテウスME 161 地中でユューヨナじの温度範囲で好気的に培養し て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生 産せしめる特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

8. マゼスラマイシン化合物生産菌の岩姿物か 6水非混和性の有機溶剤で抽出によつてマゼスラ マイシン化合物を採取する特許請求の範囲第6項 記載の方法。

? マゼスラマイシン化合物生産菌の培養炉液 から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸着 せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許 請求の範囲第6項記載の方法。

10. マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する混合溶媒で抽出してマゼスラマイシンB を採取する特許請求の範囲第6項記載の方法。

11. マゼヌラマイシンBを採取し、非価性溶媒' 中で脱水して、アンヒドロマゼスラマイシン採取

する特許請求の範囲第6項又は第7項記載の方法。

/4 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含 水溶媒に溶解して、マセスラマイシンAを採取す る特許請求の範囲第6項記載の方法。

/3 アンヒドロマセスラマイシンを採取し、エ タノールを含有する格液に密解して、マゼスラマ イシンCを採取する特許請求の範囲第6項記載の 方法。

14. マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼ スラマイシンをメタノールまたはエタノールと反 応させるととから成るマゼスラマイシンBまたは じの製造法。

#### 3.発明の詳細な説明

本発明はストレプトミセス属に属する微生物を 培養してその培養物から採取して得られる新規な 制船抗生物質マゼスラマイシン (Mazethramycin) (以下では、とれら新規化合物を総称してマゼス ラマイシン化合物若しくは単にマセスラマイシン と自う)に関し、また、それらのマゼスラマイシ

ン化合物の製造方法に関するものである。

本発明者らによれば、昭和49年10月、東京 都新科の土壌より分離された放線菌で、ストレブ トミセス・チオルテウスと何定されたMFS61 - L4枚を符巻してマセスラマイシンを書程せし め、その培養物からマゼスラマイシンを採取する ことによつて、新規な側盤抗生物質マセスラマイ シンA、K、Cおよび又はアンヒドロマセスラマ イシンを製造し得ることを知見した。

本発明に述べるマセスラマイシンA,H,Cお よびアンヒドロマゼスラマイシンは下記の化学構 遊犬をもつ化合物であると乾められ、また適宜な 超低による密放中で、次の反応式の如く相互に容 易に変換する化合物である。

すなわち、マゼスラマイシンA は非核性溶媒中 で遺流して脱水するとアンヒドロマセスラマイシ ンとなる。また、アンヒドロマゼスラマイシンは

特別 昭53-82792(3)

含水格媒中で容易にマゼスラマイシンAに変換す る。不安定なマセスラマイシンAまたはアンヒド ロマゼスラマイシンは、アルコール性容殊、すな わちメタノール含有裕被中で、メタノールと反応 する結果容易に安定なマセスラマイシング、また。 はエタノール含有裕散中で、エタノールと反応す る結果安定なマゼスラマイシンCとなる。従つて、 マセスラマイシン化合物は水性の培養液中では大 部分マセスラマイシンAとして存在することが考 えられるが、マセスラマイシン化合物の採取のた めに抽出精製する際にアルコール性溶媒を使用し てより安定なマゼスラマイシンBまたはマゼスラ マイシンCとして採取することが好ましい。マゼ スラマイシンA,B,Cおよび アンヒドロアンス ラマイシンは、いずれも細菌、かび類に抗菌作用 を示し、特にマウス白血病L-/2/0細胞およ びある種の船細胞の発育を強く抑制する新抗生物 質で、いずれもそれらの作用に本質的差異は認め

られず、適宜なマゼスラマイシン化合物をそれぞ れ同様に側筋剤として用いるととができる。 マセスラマイシンAは羨黄色粉末。融点 /8/~/93℃(分解),[a]t1+730℃(c 0.0 6 2 , シメチルホルムアミド)、紫外部吸収 スペクトル曲線は第1回に示す通りである。 2 C H<sub>3</sub>CN m μ(4) : 3 2 0 ( 肩 3 4 6 0 0 ) , 335 39.400)である。臭化カリ錠で棚定した赤外 「部吸収スペクトル曲線は第 4 図に示すとおりてあ る。元素分析は実験値: C 6 2.3 5 5 , H 5.7 2 %, N / 2.8·2%, U / 8.99%, 理論值(C<sub>17</sub>H<sub>19</sub> N<sub>3</sub>U<sub>4</sub>) : C 6 1.9 9 %, H 5.8 2 %, N / 2.7 6 ち、U 1 9.4 3 ちであつた。 高分解能マススペク トルで分子ピークは認められず、脱水ピークが認 められた。重ジメチルスルホキサイド쯈液で測定 した核磁気共鳴スペクトルは次に述べるマゼスラ マイシンBのそれと比べ、-OCHのシグナル( & 3.4 4 ppm ) の消失。 b s.0 9 ppm (.シングレツ

ト)と84.83 ppm (ダプレット) に新たなシグ

ナル(1H)が観察された。これは、マゼスラマ

ィシンBにかける -UCH、基が -UH基に変換し、エ

ピマーの存在(約50万)を示した。

すなわち、第一の本発明の要旨とするところは、 次の一般式(I)

〔式中Rは水素原子、メチル基、またはエチル差である〕、で表わされる化合物、またはこれのアンヒドロ体、すなわち次式(II)

の化合物であるマセスラマイシン化合物にある。 本発明に係る新制癌抗生物質マゼスラマイシン の性状は次に示すとかりである。

マゼスラマイシンBは黄色針状晶で明確な 比旋光度は ( a ) 13=+900° ( c 0.2 , ジメチル ホルムアミド)の値を得た。元素分析は実験値は C 6 3.3 8 % , H 6. / 8 % , N / 2.4 0 % U /8./9 ·多,理論值(C18H11N1O1): C 6 2.9 6 5 , H 6.1 6 8. N 1 2 2 4 8 , O 1 8 6 4 8 T B S . x 8 1 - ^ エタノール。プタノール、アセトン,酢酸エチル,アセ トニトリル,クロロホルムには容解するが、酢酸 プチル、ペンセン、エーテルには難答である。呈 色反応は、ファストブルーB反応でレンガ色に呈 色する。エールリツヒ、坂口、ライドンースミス 反応は陰性である。シリカゲルの薄階上で、約10 時間放置するととにより褐色を呈してくる。シリ カゲルの薄層クロマトグラフィーで、クロロホル ムーメタノール(10:1)の展開系でRf は 0.2 / である。紫外那吸収スペクトル曲線( 5 μ8/ml)は第3図に示すとかりで、アルカリ落液中 では長載長側へのシフトが認められる。極大吸収 は、1 多 メ タ ノ ー ル 密 散 中 で 2 / 5 m μ ( \* 25,600)

特開 昭53--82792(

2 3 5 mμ(ε22,200)および 3 3 4 mμ(ε46,100) である。 0.1 N 水酸化ナトリウム含有 1 多メタノ ール酢液中では、 2 5 8 mμ ( 屑 17,200) およ び 3 5 1 mμ (ε43,400) である。

臭化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲 級は罪4凶に示すとおり、3350,3120, 2950, 1660, 1630, 1610., 1565. 1515,1465,1410,1370,1345, /3/5,/250,/220,//70,//45. 1070,1025,990,955,940, 910,880,855;820.760cm VC 主な吸収帯を有する。重ジメチルスルホキシサイ ド쯈液で測定した核磁気共鳴スペクトルは第3図 に示すとおりである。マゼスラマイシンBはその 紫外部吸収スペクトル、赤外部吸収スペクトルを よび核磁気共鳴スペクトルからアンスラマイシン ( ジャーナル・オプ・アメリカン・ケミカル・ソ サエテイ 87巻 5791頁~5795頁 1965年)ときわめて類似の化合物である。核 敵気共鳴 スペクトルにおける 4 重共鳴法よりアン

> マセスラマイシンA : R = H マセスラマイシンB : R = CH<sub>5</sub> マセスラマイシンC : R = -CH<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

マセスラマイ シン C は 淡 黄 色 結 晶 性 粉 末 で 融点216~223℃(分解)。[α]n+450 ( c 0.0 6 7 ジメチルホルムアミド)。 紫外部吸 収スペクトル曲線は第6図に示す通りである。  $\lambda = \frac{\text{CH}_{3}\text{CN}}{\text{max}} \frac{\text{m}}{\text{m}} (\epsilon) : 2 / 7 (25.700), 235$ (用19.300),333(43.600)である。 奥化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクドル曲線 は第7図に示すとおりである。元素分析は、実験 做C63.25%, H6.53%, N12.25%, O / 5.8 3 % , 理論值 ( Cighian Na O.): C 6 3.8 5%, H 6.488, N / 1.768, U / 7.9 / 8 であつ た。取ジメチルスルホキサイド溶液で測定した核 磁気共鳴スペクトルは、マゼスラマイシンBのそ れと比べ、エチル基のシグナル ( -OCH,-, δ3./ ~ 3.6 ppm : - CH, , 8 / ./ 5 ppm )観察された。 W アンヒドロマゼスラマイシンは、 改黄色結 晶で、融点252~262℃(分解), [α]<sub>n</sub> +

スラマイシン・メチルエーテルの個鎖である)の リルアミド部分がNーメチル(82.0 s ppm)化された化合物であることが推定される。さらのクトレスラマイシン・メチルエーテルのマススはは シスラマイシン・メチルエーテルのマススはは いたで見られる脱メタノールピークに スラマイシンBの高分解能マススの酸加水分 りた、さらにマセスラマイシンBの酸加水の りた、加熱環流 2 時間)物中にガスたれ マトグラフィーによりメチルアミンが検出した。 でないている とれ下記の構造を有する新規な化合物であると を確認した。

1940° ( c 0.0 s , ジメチルホルムアミド) , 紫外部吸収スペクトル曲線は第8図に示す通りで BB.  $\lambda \frac{CH_sCN}{max} m \mu(\epsilon) = 2 29 ( / 6, / 0.0 )$ . 235(肩/5800),298(肩/9,300) 3 / 5 ( 2 /,8 0 0 ) , 3 5 2 ( 2 /,/ 0 0 ) T ある。臭化が、錠で測定した赤外部吸収曲線は第2 図に示すとおりである。元素分析は実験値:C 6 5.0 4 % , H 6. 1 0 % , N 1 3.0 4 % , U 16.38 多, 理論値(C<sub>17</sub> H<sub>17</sub> N<sub>3</sub> O<sub>3</sub>): C 6 5.5 8.4 , H 高分解能マススペクトルで分子ピーク(実験値 3 / / . / 2 5 . 計算値3 / / . / 2 4 )が観察 された。重ジメチルスルホキサイド쯈液で測定し た核磁気共鳴スペクトルはマゼスラマイシンBの それと比べ、 -OCH<sub>4</sub>のシグナル(83.44 ppm)が 消失し、アゾメチンのシグナル ( & & / s ppm)が 観察された。アンヒドロマゼスラマイシンは下配 の機造を有するマゼスラマイシンAの脱水体であ ることを確認した。

なお、アンヒドロマゼスラマイシンをメタノール、エタノール、プロピルアルコール、プタノール等の低級アルカノール中に容解すると、紫外部吸収スペクトルの変化より、アルコール付加物となっていることが確認された。しかリマインとのアルコール付加物は不安定で、減圧下に加熱乾燥(約よりむ)するとアンにもどることが認められた。

マゼスラマイシンA, B, Cならびにアンヒドロマゼスラマイシンの各々の栄養寒天上での最低阻止機度は第 / 表に示すとおりである。

作 · 女 · 女 · 女 · 女 · 女 · 女 · 女 · 女 · 女 ·	最低阻止發度 (mc9/at)
コッカス・アウ	3.12
メチトロコッカス・プウンウス・スミス	1.36
SOBBYAN-79MA FDA16	3.12
ミクロコツカス・リンディクティクス IF03333	3.12
サンチナ・ハラ丁 PCI1001	3.12
<b>スキャメ・ナンメルシメ</b>	6.23
NANX XYFRX NARL B. 558	3.12
AFRX.XYFRX PCI219	95./
KANX ATCC/0702	6.23
コリネベクテリウム・ポピス/8/0	3.12
HVHUKT - IN NIHJ	6.23
エシエリヒア・コリ K-/2	\$ 0
シゲラ・ジセンチリエ 3811910	3 . / 2.
シゲル・レフキシネリ は63311811	0 \$
シゲサ・ンナイ 3811746	0.01
サルモネサ・チファイ エー63	0 \$
サルモネラ・エンテリティリス 1891	6.25
プロテウス・ブルガリス VX/9	
プロテウス・レトゲリ GN466	0 \$
ツロードホナス・スプサノーサ A3	0 \$ <
OVTV9. == E= E PCI602	3.12
センジダ・シュードトロピカリス Fーュ	6.23
センジダ・レップセンス 3/47	725
	>\$0
<b>サシゼロルカス・カフハッド FIV</b>	7.2.3
タリプトロシガス・ネギボルロンス Fーノロ	>12.5
くみゃンンスポリウム・ギリボ	712.5
どりクラリア・オリゼ	6 1. 2 5
チャントルナス・ツァニ	725
	7 1.36
ナスペルサアス・レガー アー16	750
トリコフナイトン・ナステロイデス 428	7/2.5

マゼスラマイシンA、BかよびCのマウスの白血病に対する治療効果をみるため、マウスの腹腔に105個/マウスの塞でL-1210細胞を移植後、マゼスラマイシンA、B、Cの各々を腹腔内住射で連続10日間投与すると第2袋に示す様な延命効果を示した。

### 年 2 表

投与量(mcg /Þウス/日)	延	命:	<b>35</b> (96)
/. 2 s	2	0	5
0. 6 3	2	4	0
0. 3 /	,	6	4
O. 1 6	,	6	4
0. 0 8	,	2	3

但し延命事は次式によつて計算した。

# 医命事(数) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

マゼスラマイシンA。B。Cならびにアンヒト ロマゼスラマイシンの各々の急性毒性は10分メ タノール水路液をマウスの腹腔内に投与してしDso

以上の胞子の連鎖をみとめ、胞子の大きさは、0 ~1.2×0.4~0.5ミクロン位で、胞子の表面は 平滑である。

### 2.各種培地における生育状態

色の記載について〔 〕内に示す標準は、コンテイナー・コーポレーション・オブ・アメリカのカラー・ハーモニー・マニュアルを用いた。

(ハシュクロース・硝酸塩寒天培地(27で培養) 無色の発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解 性色素はみとめられない。

(2) グルコース・アスパラギン寒天培地(27℃ 培養)

無色~うす黄~にぶ黄〔ノ½ Me, Antique (iold) の発育上に、白~黄味灰〔ノ cb, parchment ~ 2cb, Ivory Tint )の気菌糸を着生し、溶解性色素はわずかに黄色味をおびる。

(3) グリセリン・アスパラギン寒天培地(ISP - 培地 5。 2 7 で培養)

うす哉~うす貴茶(3 ng、 Yellow Maple)~ 供茶(3 pi、Golden Brown ~ \*pi Uak Brown)の 0.8町/中である。

なお、本発明におけるマゼスラマイシンA、B、Cおよびアンドドロマゼスラマイシンの間では、これらの生物学的性質はそれぞれ本質的差異を示さない。

第二の本発明の要旨とするところは、ストレブトミセス属に属するマセスラマイシン化合物生産 南を、栄養源を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマセスラマイシン化合物を採 取することを特徴とする、抗生物質マセスラマイシン化合物の製造法にある。

第二の本発明で使用されるマセスラマイシン化合物生産菌の一例としては、ストレブトミセス・チオルテウスMEs61-24株がある。

MES 41-84株の菌学的性状は次に示すとおりである。

### 1. 形 憩

ME 5 6 1 - 8 4 株は顕微鏡下で、分枝した基中菌糸より輸生枝をもつた気菌糸を伸長し、螺旋形成はみとめられない。成熟した胞子鎖は 1 0 個

発育上に、白~黄味灰(/ba Yellow Tint ~ 2ba, Pearl)の気菌糸を着生し、溶解性色素は茶色味を呈する。

(A)スターチ・無機塩寒天培地(ISP-培地 4。 27で培養)

無色~りす黄茶〔3 ng,Yellow Maple〕の発育上に、白~黄味灰〔2 cb、Ivory Tint〕の気菌糸を巻生し、溶解性色素は培養後/5日目位からわずかに黄色味をおびる。

(5) チロシン 寒 天 培 地 ( ISP - 培 地 7。 2 7 ℃ 培 養 )

うす黄茶~黄茶〔2pi~2ni, Mustard Brown〕~暗い黄茶〔3pi, Deep Brown〕の発育上に、白~黄味灰〔/ba, Yellow Tint~2ba Pearl〕の気菌糸を着生し、格解性色素は黄色味~茶色味を呈する。

### (6) 栄養療天培地(27 と培養)

うす黄~りす黄茶〔3 ng, Yellow Maple〕の発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解性色粱は黄色味を呈する。

(7) イースト・麦芽寒天培地(ISY-培地2, 27℃

培養)

のオートミル東天培地(18P-培地3,27で培養) うす黄~うす黄茶の発育上に、白~黄味灰

〔 2ch, Ivory Tint 〕 の気菌糸を着生し、落解 性色素は黄色味を呈する。

(タグリセリン・硝酸塩寒天培地(27で培養) 無色~うす黄の発育上に、白~黄味灰の気菌 糸をうつすらと着生し、溶解性色素はみとめられない。

WAスターチ寒天培地(27で培養)

無色~うす黄茶〔3ng, Yellow Maple〕の発育上に、白~黄味灰〔2cb, Ivory Tint〕の気菌糸を着生し、溶解性色素は培養後/5日目位からわずかに黄色味をおびる。

がリンゴ酸石灰寒天培地(27 で培養) 無色の発育上に、白~黄味灰(/ ba, Yellow

併母エキスの26、無寒天30%、pHス0)を 中いて、20℃、24℃、27℃、30℃、37 で、30℃の各届度で試験の結果、30℃を除い て、そのいずれの温度でも生育するが、最適温度 は27℃~30℃付近と思われる。

(4) ゼラチンの液化(1 3 5 単純ゼラチン、20 と培養; グルコース、ペプトン、ゼラチン、27 と培養)

単純セラチンの場合は、培養後3日目頃から液化がみられるが、その作用は中等度~弱い方である。グルコース・ペプトン・セラチン培地では、培養後3週間を経過しても液化がみとめられなかった。

(4) スターチの加水分解(スターチ・無機塩寒天 及びスターチ寒天、何れも27 で培養)

培養後10~14日自頃から水解性がみとめられが、その信用は極めて弱い方である。

(4) 脱脂牛乳の凝固・ペプトン化(脱脂牛乳、37 で培養)培養後3日目に凝固が完了し、後ペプト ン化が始まり、培養後10日目にペプトン化がほ Tint ~ 2 ba、pearl ) の気菌糸を着生し、春解性 色素はみとめられない。

(2)単純ゼラチン穿前培養(20 で培養)

発育はりす黄~りす黄茶。気菌糸は培養後 / 4 日頃から着生し、黄味灰を呈する。溶解性色素は培養後 / 4日目頃からわずかに黄色味をおびる。

(3)グルコース・ペプトン・ゼラチン穿削培養( 27 t 培養)

にぶ黄~うす黄茶の発育上に、黄味灰の気菌 糸をりつすらと着生し、溶解性色素は黄色味をお びる。

(1) 脱脂牛乳(37℃培養)

似セルロース(21と培養)

発育は無色、気菌来は着生せず、溶解性色柔も みとめられない。

3. 生理的性質

(/) 生育温度範囲

スターチ・イースト年天(可裕性澱粉ハロ4」

は完了する。模様、ペプトン化ともにその作用は 強い方である。

(5) メラニン様色素の生成(トリプトン・イースト・プロス、ISP - 培地 / : ペプトン・イースト・鉄・寒天・ISP - 培地 6;チロシン寒天,ISP - 培地 7。何れも27と培養)

トリプトン・イースト・プロスではメラニン様 色素の生成はみとめられず、ペプトン・イスト・ 鉄寒天及びチロシン寒天の場合もわずかに褐色の 啓解性色素を呈する程度で、おそらく陰性と思は れる。

(6) 炭素原の利用性(ブリドハム・ゴトリープ寒 天、Isp- 培地タ、27 と培養)

グルコースを利用して発育し、イノントールは おそらく利用していると判定され、レーアラビノ ース、Dーキシロース、Dーフラクトース、シュ クロース、Lーラムノース、ラフイノース、Dー マンニトールは利用しない。

(グリンゴ酸石灰の溶解(リンゴ酸石灰寒天、2 7 で培養)

特開 吲53-82792(8)

リンゴ酸石灰の溶解はみとめられない。 の硝酸塩の還元反応(1多硝酸ソーダ含有ペプトン水、18P-焙地 8, 27 で培養) 陰性である。

以上の性状を要求するとME 5 6 / … 0 4 株はストレブトミセス履に属し、菌糸は輪生枝を有し、螺旋形成はみとめられず。胞子の表面は平滑である。稍々の培地で発育はうす黄~うす黄茶~黄茶、気菌糸はかかむね黄味灰を呈し、溶解性色素は無色~黄色味~茶色味をかびる。メラニン様色紫は陰性、蛋白分解は中等度~強い方、スターチの水解性は痛めて弱い方である。

これらの性状及びとの菌株がオーレオスライシンを生産する点より既知菌種を検索すると。ME よ61-84株に最も近級の種としてストレブトミセス、チオルテウス

(Streptomyces thioluteus 文献 / International Journal of Systemetric Bacteriology 2 2 巻。3 6 2 頁、 / タフ 2 : 文献 2 The Japomese Medical Journal / 巻、5 / 2 頁、 / 9 / 4 ま ) があげられ

る。 次に実際にストレプトミセス・チョルテウス ISP ョ 0 2 7 株を入手し、M E s 6 / - 8 年 株 と比較検討した成績の大要を示すと次の軍 3 安の 如くである。

	MES61-24	ストレブトミセス・チオ ルテウス ISP 2027	文献記
輸生板の形成	+	値々の培地上で	£
量散形成	1	気留米の形成な	3
胞子の表面	完	<b>、</b> 不思	(2) を 計
米س火	黄珠灰		- あるいだロー黄
発酵の色	クナボーナナボ※一乗茶	りナ東ーのナ東茶ー黄茶	クリーム~黄色 ()
<b>都解性色数</b>	黄色灰-茶色麻	東田麻-茶田麻	黄茶 (1)
メラニン様色素の生成			
(Isp-/布勒	: }	1	- (3)
I * p - 6 *	+	14~	(3)
I s p - 7 #	<b>+</b>	1+-	(3)
スチーチの加木分解	角めた器で	i	(1)
牛乳の凝固	+11+2	+ 4 45	+なかい)
かっている。	S Æ	S 想·	+ \$2 (1)
ナッチンの液化			
( 母館カラナン	+ 中郷田・路5	+ 中等度	+ \$2 (1)
(から-メ・グトン・サイン	1	+	
母酸塩の風元反応。	)	•	(3)
東特徴の利用件			(3)
/L-73K1-x	1	1	1
レーキシロ・メ	,	ı	1
D-743-X	+	+	<b>.</b>
D-フラクトース	)	I	1
メーロクセン	,	ı	
4-10-1	Ħ	<b>£</b>	+
トーラムノース	ı	ı	ı
7711-2	J	i	ı
オーイニスタ	J	1	1
生電する杭生物質	オーレオスライジン		オーフォメケイシン

在(1): なお名(+, なおそらく-を意味する. 在(2):文献記載は /) S.A.Waksman 岩の The Actinomycetes, 2巻, 179 百, 1961; 2) Electronmicrograms of Actinomycetes No/ /6 画 The Society for Actinomycetes, Japan 1965, 3)

International Journal of Systematic Bacte

-894-

₩

特閒 昭53-82792(9)

上記のごとくストレブトミセス・チオルテウス ISP s 0 2 7 株は気菌糸を着生せず、その形態 学的性状は不明であつたが、文献によれば輪生枝 を有する白あるいは黄味白の気菌糸を形成すると あり、ME s 6 1 - 0 4 株と同様である。

一方MEs 6 1 - f. 4 株はストレブトミセス・チオルテウス ISP s 0 2 7 株と比較し、グルコース・ペプトン、ゼラチン、硝酸塩の還元反応で異なるが、その他の点では大変良く一致している。よつて、MEs 6 1 - f. 4 株をストレブトミセ

ス・チオルテウス ( streptomyces thioluteus)
MEs61-24と同定した。

なお、このMEs6/-ピザ株は工業技術院後生物工業技術研究所に昭和5/年//月27日にストレプトミセスMEs6/-ピザの名称で保管委託申請し、申請審受理番号は第3825号である。

放線南は人工的に、久自然界で変異をおこしや すいが、本発明にいりストレブトミセス・チオル テゥスMEs61-ℓ4はそれらの変異菌のすべ

ロフラスコに分注して、/ 4 0 でで 2 0 分間、加圧放힌して冷却し、とれに、放線商ME 5 6 / - 84 株の培養から胞子かよび菌糸を接種し、2 7 でで好気的に振遠培養した時、培養3 日目または4 日日のマセスラマイシン化合物の生産量は第4 表に示す通りである。

第 4 表

炭素原の種類と濃度		培養日数	生産量
グリセリン	25%	3 日	150 x 9 / ml
グルコース	2 %	. 3	93
ガラクトース	2 %	3	3
ラクトース	25 %	3	7
デキストリン	2 %	· 3	/ 3
マルトース	2 %	3	9
サクカロース	4 %	4	5
グルコース	/ %	•	4 6
粉粉	/ %	3	
大 豆 油	2 . %		
融 粉	0. 5 %	3	28
グルコース	0. 5 %		

てを包括する。本発明にいうとれらの曹積はマゼスラマイシン化合物を生産し、不原種かよびその 変異菌と明確に区別されない菌はすべてとれを包含する。

ゼスラマイシン生産菌株の胞子または菌糸を栄養 源含有培地に接種して、好気的に発育させるとと によつて、マセスラマイシン化合物、毎にマセス ラマイシンAを含む培養液が得られる。栄養顔と しては放線菌の栄養源として用いられる公知のも のはすべて使用できる。例えばグルコース、マル トース、デキストリン、愛粉、ラクトース、サツ カロース、ガラクトース、グリセリン、大豆油等 を炭素源として利用できる。その1例を表して示 🤫 す。ペプトンの158、肉エキスの15g Nacl 0.3 % Caco, 0.3 2 % MgSO4 . 7H2 O 0. / % CuSU4 'sH2O 0.000565 FeSU4 . 7H2O 0.00008 5 MnCl2. #H2U 0.0006#6 ZnSO4.7H2O 0.000/6% 含む培地を基礎培地として、上記の炭素原を下記 の漫変に添加した培地12388300m容の坂

上記の様に、いずれの炭素源もとれらの化合物の生産に利用できるが、特にクリセリン、グルコースが好道な炭素源である。

密素源としてはマゼスラマインン化合物の生産のために、放線菌の栄養源として用いられる公知の窒素源はすべて利用できる。例えばペプトン、内エキス、酵母エキス、大豆粉、大豆粕、コーンステイーブリカー、綿実粉、魚粉、カザミノ酸、N-Z-Tミン等が利用できるが、その一例を無す表に示す。上記の様にグルコース/多、機粉/多NaCℓ 0.3%。CaCO a 0.3 2%、Mg SO 4・7H 2 U 0.0000 8 %、Mn Cℓ 2・4H 2 O 0.0006 4%、Zn SU 4・7H 2 U 0.000 1 6 %を含む培地を基礎培地として、下記の強度になる機に窒素源を添加して被菌し、これに削配の液体培地に発育せしめた胞子または菌糸を接種して3日間接強培養した時のマゼスラマイシン化合物の生産量は第3表に示す通りである。

密素策の種類と	沙废	培姜日数	生産量
肉エキスペプトン	0.75%	3	150 g 9 /ml
酵母エキス 大豆 粉	0. 2 % 2 5 %	3	28
酵母エキス。 大 豆 粕	0. 5 % 2 0 %	*	3/
大 豆 粉 (プロリッチ)	1. 3 %	3	25
コーンステイーブリカ	-20%	3	56
福 実 粉 L-アスパラギン	1. 5 % 0. 2 %	3	14
魚粉	20%	3	46
酵母エキス カザミノ酸	0.5%	3	38
酵母エキス N - Z - アミン	0.3 %	3	5
大 豆 粉(ブロリッチ ペプトン	0.25	*	75

上記の様に、いずれの登素源も利用できるが、 等に、肉エキス、ペプトンが好道な登素源である。 マゼスラマイシン化合物を生産せしめるために必要とするならば無機塩、金属塩、重金属塩の微量を加える。又培養中に消泡を必要とする時はシリコン樹脂、大豆油、アデカノール等の消泡剤を使用できる。
マゼスラマイシン化合物の大量生産には液体培養が好ましく。培養温度は生産前が発育し、マゼスラマイシン化合物で生産する範囲で適用し得るが、殊に好ましいのは25~35℃である。培養は普通マゼスラマイシン化合物が充分蓄積される。例をピグリセリン人5名。練家

スラマイシン化合物を生産する範囲で適用し得るが、殊に好ましいのは 2 5 ~ 3 5 ℃である。培養は普通マゼスラマイシン化合物が充分蓄積されるまで継続される。例えばグリセリン / 5 5 。 綿実粉 / 5 5 、NaCl 0.3 5 、 L - アスパラギン 0.2 5 の培地を PH 7 4 に調整し、これに放線 菌M E 5 6 / - l 4 株の斜面培養から胞子 かよび 菌糸を接種し、2 7 ℃で好気的に攪拌培養を行つたところ、培養 2 ~ 4 日目に目的の抗生物質の最高の蓄積が見られる。

マゼスラマイシン化合物の定量は試験菌として

ボチルス・サブチリス PCIa19などを使用して、 抗生物質の定量に用いられる通常の円筒平板法に よつて行ない、本発明に用いる。培養液中に他の マイシン Bを模単 オルチン、オーレン 養液を が原体生産される時は、その培養を上配の などの 存成に抽出し、 残りの 水層を上配の でいまってが でいまって、 できる。 ことができる。 のでは、 マゼスラマイシンとの のでは、 マゼスラマイシンとの のでは、 マゼスラマイシンとの のでは、 マゼスラマイシンとの のでは、 マゼスラマイシンとの のでは、 マゼスラマイシンとができる。 のでは、 できる。 のでは、 できる。

マゼスラマイシン化合物の生産期の培養液からこの抗生物質を抽出するには、ブタノールなどの水非混和性有機溶媒を使用する溶剤抽出伝および活性炭などを吸着剤として使用する吸着法によって行なわれる。マゼスラマイシンBのブタノールー水における分配係数は、PH6~1の範囲で増養物/の以上を示す。従つて、このPH範囲で培養物

中よりマゼスラマイシン化合物を抽出することが できる。また、培養炉液中のマゼスラマイシン化 全物を抽出するに当り、吸 種剤として、活性炎な よび非イオン交換性多孔質樹脂などを用いるとと は、有効である。特にジビニルペンゼンで架橋し たポリスチレン樹脂。アンパーライトXAD-1 米国ロームアンド・ハース社製を用いるカラムク「 ロマトグラフィーを行うことは好ましく、XAD ーマに吸着した抗生物質はメタノール水、アセト ン水などで溶出され、液圧蒸溜によつて濃糊され る。 菌体等間形分中のマゼスラマイシン化合物は 通常もちいられる有機啓剤例えばメタノール。エ タノール、アセトン、プタノール等に抽出され、 成圧蒸溜によつて濃縮される。菌体を含む培養液 から菌体を除くことなくマゼスラマイシン化合物 がよく啓ける密剤。例えばブタノールに液体部分 および菌体部分のマゼスラマイシン化合物を抽出 するとともできる。上記の様にして得た抽出乾固 物はエチルエーテル、ノルマルヘキサン等で処理 すると、マゼスラマイシン化合物は不南部に移行

特別 昭53--827 92 (11)

上記した抽出精製処理は必要に応じて単独或いは任意に組み合わせることにより、マゼスラマイシン化合物を精製することができる。マゼスラマイシンA, B, Cを非極性溶媒中で加熱湿流して脱水することにより、アンヒドロマゼスラマイシンが得られる。ここで用いられる非極性溶媒としては、例えば、アセトン、アセトニトリル、酢酸

夾雑物が多く結晶が析出しにくい時はシリカゲルの再クロマトグラフィーを展開密剤に酢酸エチルを中いて行い、活性密出部を機縮後メタノールに溶解し、冷蔵庫に放置するとマゼスラマイシンBの結晶を得ることができる。

・以下に、マセスラマイシン化合物の製造法に関 する実施例を示すが、本発明により、マセスラマ エチル、クロロホルム等である。アンヒドロマセネンコールとうでき水の非アルコラマはかかれてマセスをかられる。マセスラマイシンを解ける。マセンタクリールに発展ファンを対すると、マウンのである。同様でマセンスラマイシンを解けると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解すると、エタノールに搭解する。

従つて、第三の本発明の要旨とするところは、マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンAまたはエタノールと反応させることからなる、マゼスラマイシンBまたはCの製造法にある。

マゼスラマイシン生産菌の培養液からマゼスラマイシンを採取するために、上記抽出精製法を有効に組合わせた一例をあげると次の通りである。培養炉液をPHIに開製し、ブタノールで、抗生物質を抽出し、水を加えて減圧下に40と以下で

イシンA, B, Cおよびアンヒドロマセスラマイシンの性状が明らかにされたのでこの性状に基いてマゼスラマイシン化合物の製造法を積々考案することができる。

従つて、本発明は実施例に限定されるものではなく実施例の修飾手段は勿論、本発明によつて明らかにされたマセスラマイシン化合物の性状に基いて公知の手段を施してマセスラマイシンを生産、港におよびアンヒドロマセスラマイシンを生産、港橋、抽出、精製する方法をすべて包括する。実施例/

特別 四53--82792(12)

(全量2/6 mg)の量でマゼスラマイシン化合物 を含んでいた。炉過で分けられた菌体は211g でも0mg のマゼスラマイシン化合物を含んでい た。上記培養液 4.740mlのPHを水酸化ナトリウ ムで80に餌乾し、5,000៧のプチノールを加 えて攪拌抽出し、放圧優縮し、精製水 / 600 配 **に搭解した。マゼスラマイシン化合物の89%に** あたる191町がプタノール抽出により得られ、 その水溶液の 田はゃくであつた。水酸化ナトリ ウムでPHをクに調製し、アンパーライトXAD - 2(400ml、 3. 2×30 mm )のカラムを通過 させた。カラムを精製水3000配を通過させる ことにより洗滌し、50%アセトン水2,000別 により、マゼスラマイシン化合物を容出せしめ、 成圧下で連縮乾間し。 / 4 g の褐色粉末を得た。 184町のマセスラマイシン化合物(マゼスラマ ィシンAが主体)を含有したとの褐色粉末を少量 のメタノールに啓解し、シリカゲル(ワコーゲル C-200) 4 9 を加え均一に混合した後、減圧 下で乾燥する。とれをクロロホルムでシリカゲル

まのりを懸濁してつめたカラム(内径20m)の 頂部に催く。次にクロロホルムーメタノール(50 : / 谷・) 2 5 0 引を通過させ、次にクロロホルム ーメタノール(20: / 容)で展開し、/ 3 9 ず つ分面採取する。分面32~4 3 にマゼスラマイ シン B が 答出された。この分面を 放圧 漁縮して、 マゼスラマイシン B 7 / 即を含有する 黄土色 粉 末 1 / 8 即を得た。収率は 3 3 % であつた。 実施例 2

実施例 / で得られた 英士色 粉末 / / 8 町を 6 0 とで 5 0 配のメタノール に 쯈解した後、 合却 し、マセスラマイシン B の針状 結晶 4 6 町を得た。 結晶 化の収率 は 6 5 まであつた。 実施例 3

実施例 / と同様の方法で得た乾燥粉末 / / 5 町をメタノール / 配に俗解し、シリカゲル / 9 を加え均一に混合した後、減圧下で乾燥する。これを酢酸エチルでシリカゲル / / 9 を懸濁してつめたカラム (内径 / 4 町)の頂部に強く。次に酢酸エチル 6 0 町 展開し、7 9 ずつ分面採取する。

分面23~39にマセスラマイシンBが帮出された。この分面を成圧機縮して、61町のマゼスラマイシンBの納粋な乾燥粉末を得た。これを、加温しながら6㎡のメタノールに溶解した後、冷却し、マゼスラマイシンBの結晶40町を得た。 実施例4

東天斜面培地に培養した放線菌ME-361-84 株(微工研蘭容第3825号)をグリセリン25 3、牛肉エキスの33、ポリペプトンの33。酵母エキス103。食塩の23、MgSU4・7H2Uの03 3、K2HPU。003%、沈降性炭酸カルシウムの323 を含む液体培地30をいまりの配容のワッフル付 3角フラスコに110配が含したものを用いて、37で、4日間回転培養した。PH 56の培 を消除なメタノール250の配を加えて提神抽出し、 糖はメタノール250の配を加えて提神抽出し、 増出液を減圧滞縮し、水よのの配に溶解し、培養 炉板と合わせた。以下、実施例1と同様の方法で ブタノール抽出、アンパーライトXAD-2処理 を行ない、22の粗粉末を得た。この粗粉末を 実施例1の2倍のスケールでシリカゲルカラムクロマトグラフィーを行ない。マゼスラマイシンBを含む分面を集めて、放圧機縮し、130町のマゼスラマイシンBの純粋な粉末を得た。これをジメチルホルムアミド2配を加えて溶解し、メタノール35配を加えて、冷却し、マゼスラマイシンBの針状結晶68町を役た。

景雁 例 5

マゼスラマイシンBの結晶/24mをアセトニトリル/00mに搭解し、極微層のアンパーライトCGーよのを添加して、/時間でした。アンパーライトCGーよのをグラスフイルターで炉鍋して除去し、アセトニトリルを減圧機能により除去していくと、針状結晶が析出した。これをアセトニトリルより再結晶し、80mのアンヒドロマセスラマイシンの結晶性物末を得た。

なお、マゼスラマイシンCの結晶60町をアセトニトリル」の別に密解して上記と同様に処理すると、38町のアンヒドロマゼスラマイシンの結晶性粉末を得た。

特問 8753--82792(13)

夹筋纲 6

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシンンのより向をよりもアセトン水より利で溶解し、 成圧下濃縮すると、マゼスラマイシンAを得た。 実施例7

現施例 6 で得られたマゼスラマイシン A の 5 0 m を 1 5 ml の メ 9 ノールに 密解し、 波圧下邊縮してマゼスラマイシン B の結晶 4 8 m を得た。 実施例 8

マゼスラマイシンAのより物を1ま札のエタノールに搭解し、波圧下機縮してマゼスラマイシン じの結晶4よ物を得た。

#### 実筋例 9

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシンのより可を15配のメタノールに容解し、波圧下機縮して、マゼスラマイシンBの結晶32可を得た。

#### 奥施例 / 0

実施例 5 で得られたアンヒドロマゼスラマイシンの 2 1 叫をエタノール 3 O M に存録し、波圧下

はアンヒドロマゼスラマイシンのより ノ北のアセ ドニトリル修放中での紫外部吸収スペクトル曲線 を示す。 毎9凶はアンヒドロマゼスラマイシンの 奥化カリ 谷で御定した赤外部吸収スペクトル曲線 を示す。

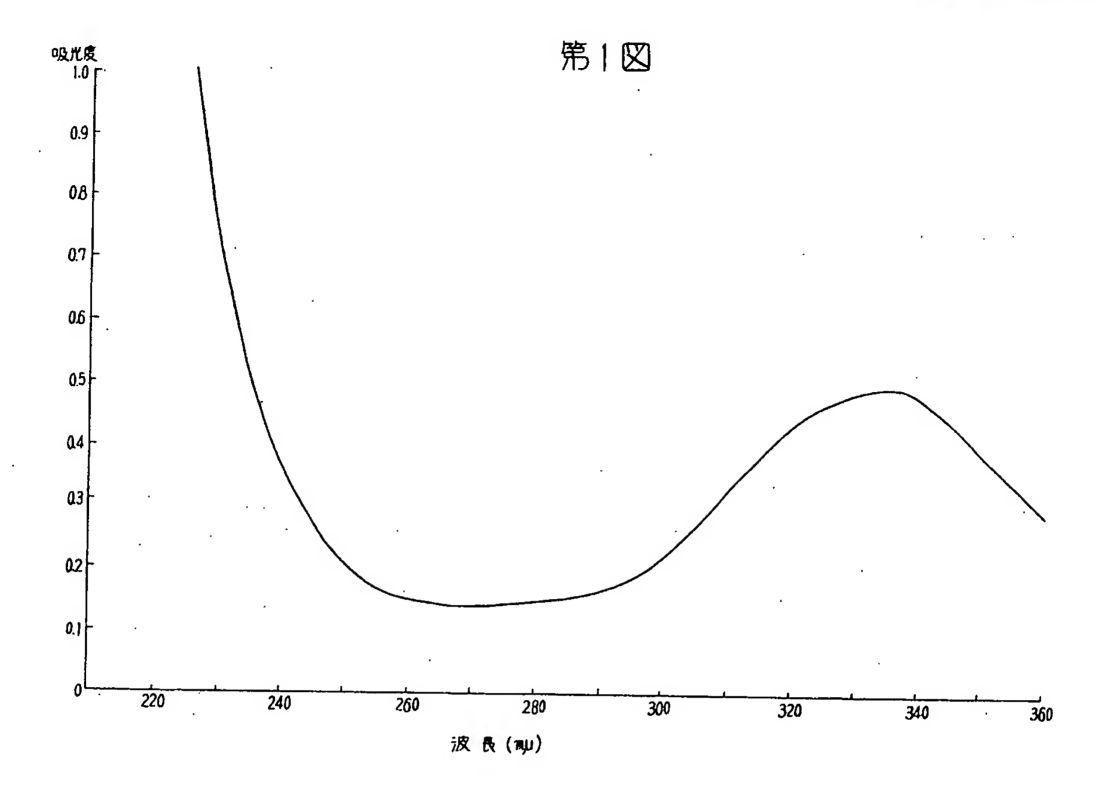
代理人 明 内 忠 夫 代理人 八木田 茂 茂 任理人 兵 野 孝 雄 代理人 森 田 有

4 図面の簡単な説明

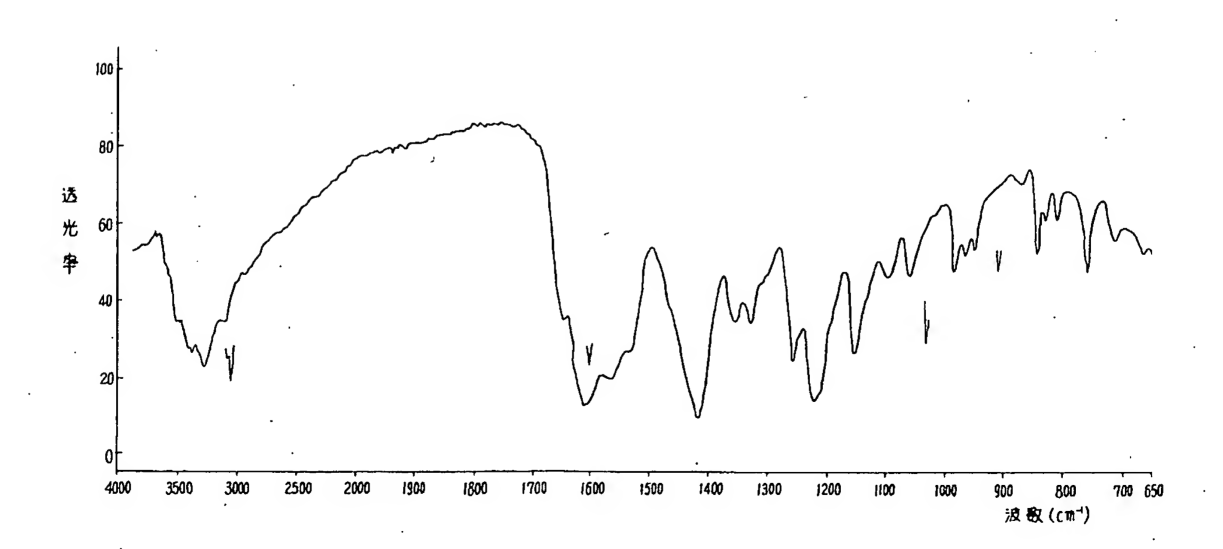
**/**. .

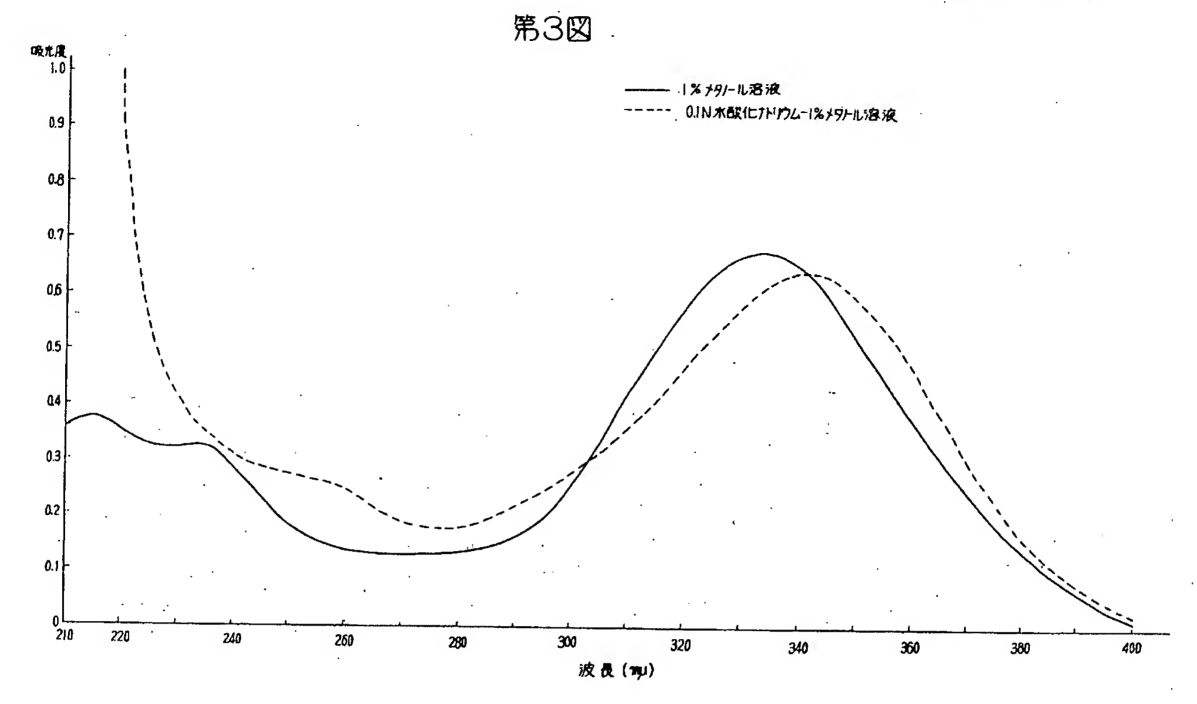
第6図はマゼスラマイシンCの5 \*6 / NLのす セトニトリル格液中での紫外部吸収スペクトル曲線を示す。

果ク図はマゼスラマイシンCの臭化カリ錠で勘定した赤外部吸収スペクトル曲線を示す。 第8 図

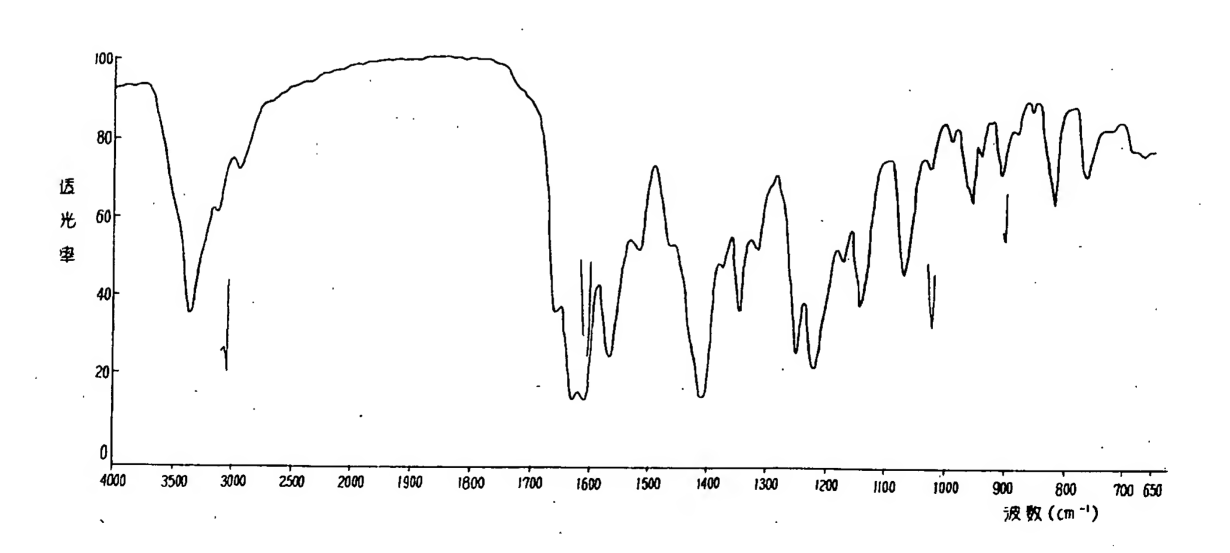


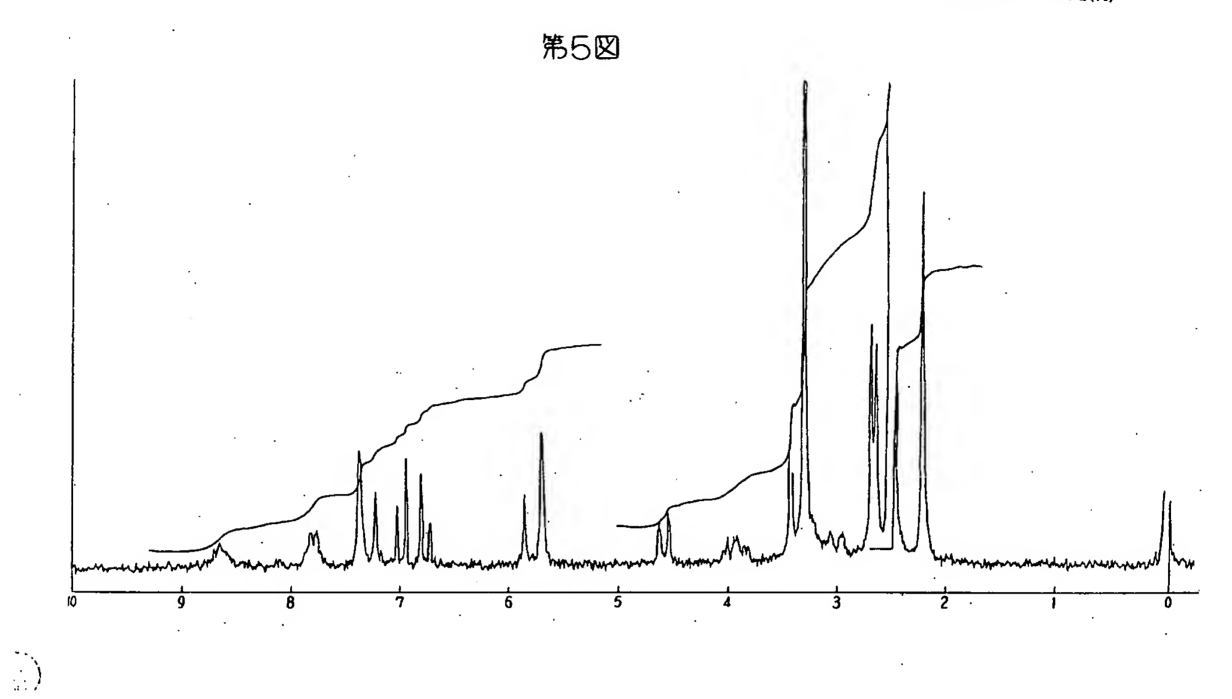
第2図

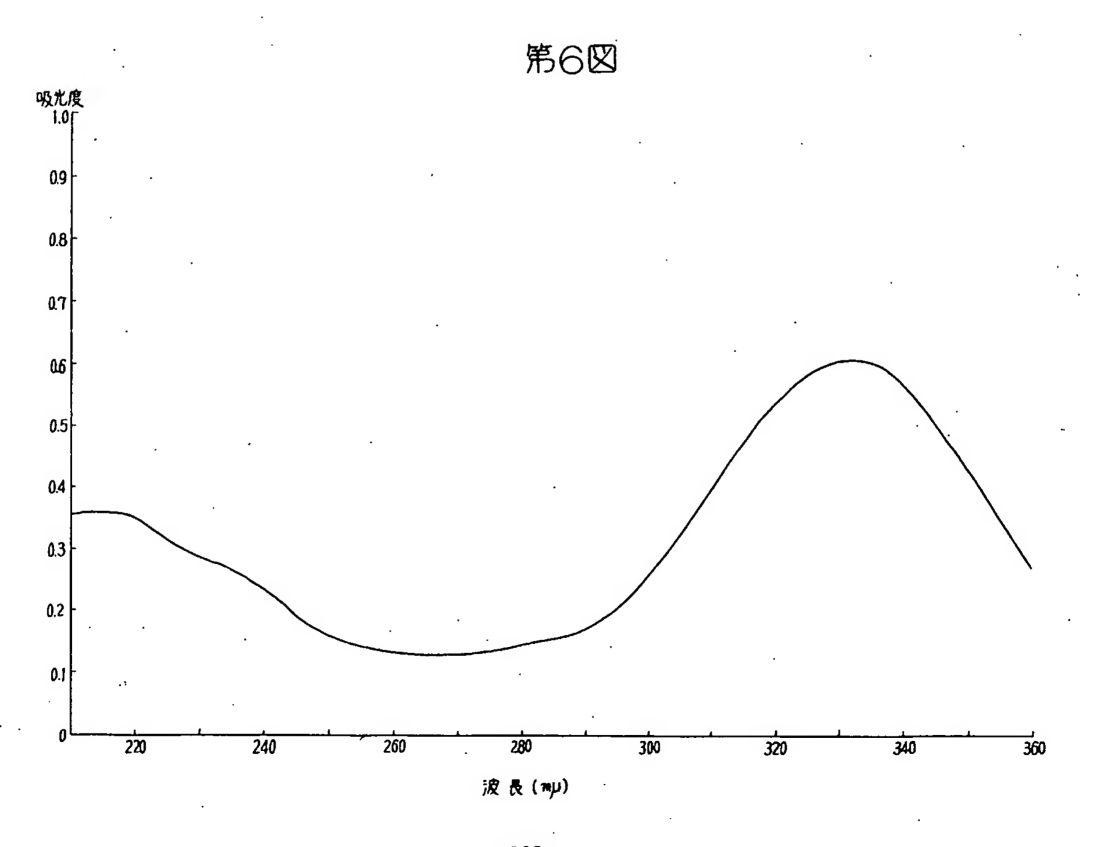


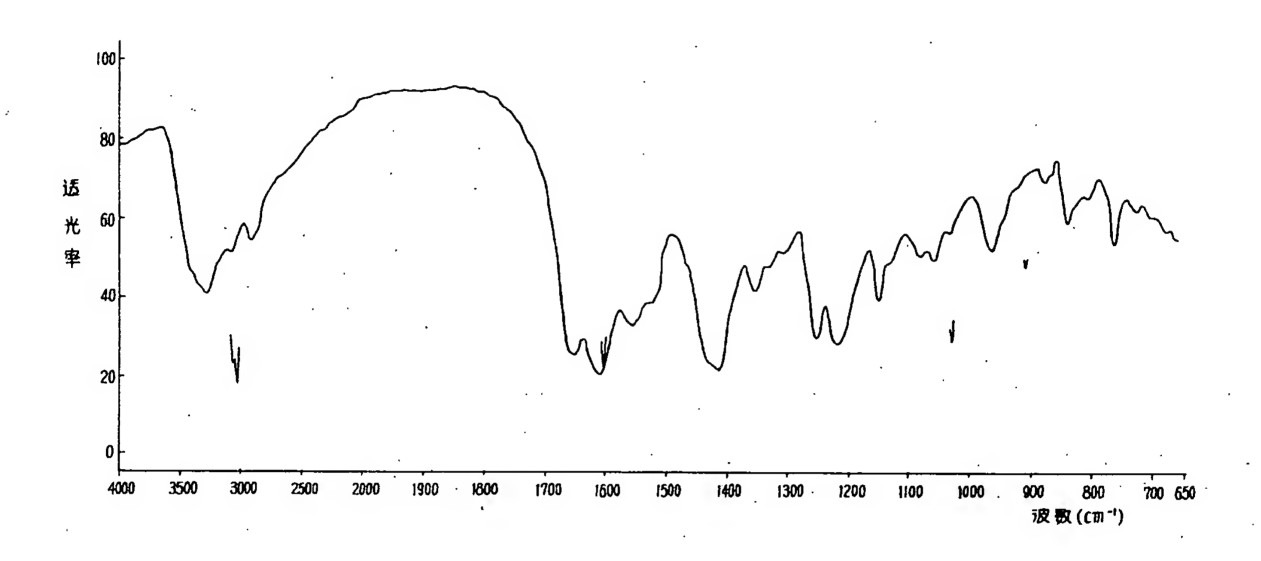


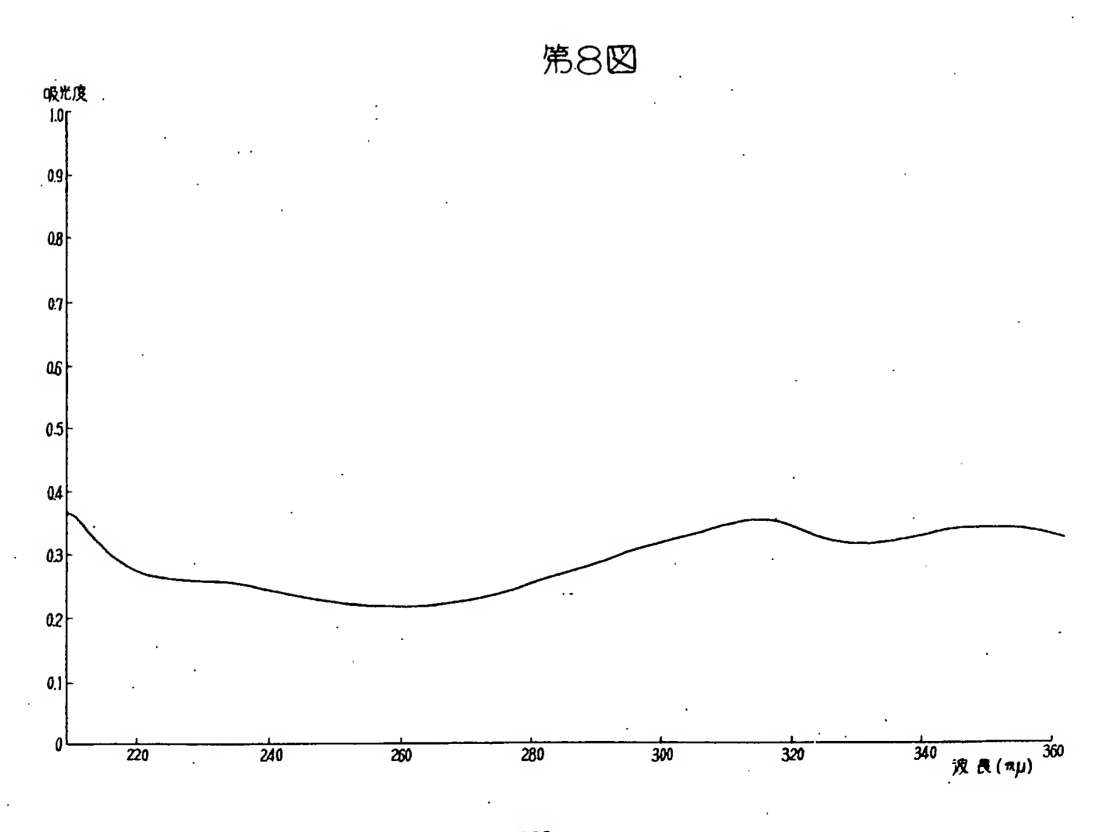
第4図.

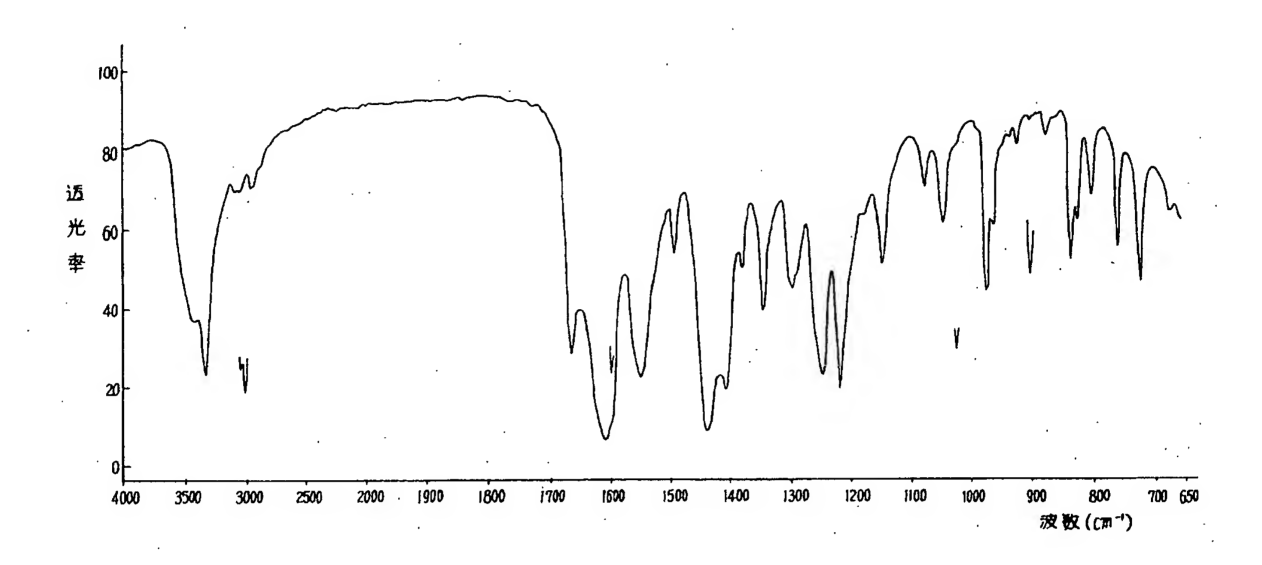












# 手統補正書(自発)

昭和52年5月28日

# 特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

名 称 財団法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住 所 東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氐 名

方, 忠. 忠.

\* (3

よ 補正の対称

明細書の特許請求の範囲の摑かよび発明の詳 細な説明の機

4補正の内容

- (i) 明細書の特許請求の範囲を別紙の通り補正する。
- (2) 明細馨の第1頁下から1行の「アンヒドロアンス」を「アンヒドロマゼス」と補正する。
- (3) 同第9頁ま行の「3#600」を「3#,600 」と 補正する。
- (4) 同第9頁4行の「39,400)」を「(39,400)」 と補正する。
- (5) 同第 / 0 頁 5 行の「 / 2, 4 0 % 」の次に及び第 / 0 頁 2 ~ 8 行の「 メ タ ノ ー ル 」の次に「 , 」を 挿入する。
  - (6) 同第 / 0 頁 7 行の「 / 2 2 4 % 」を「 / 2 2 4 %」。 「 / 8 6 4 % 」を「 / 8 . 6 4 % 」と 裕正 する。
  - (7) 同第 / / 頁 J 行の「肩」の次に「ε」を挿入する。
  - (8) 同第11頁下から9行の「ジメチルスルホキ

シサイ」を「ジメチルスルホキサイ」と補正する。 (9) 同第 / 3 頁 6 行の「0.067」の次に「,」を 挿入する。

(II) 同第 / 3 頁 9 行の「 /9.300」を「 /9.300」。 と補正する。

(12) 同第 / 3 頁下から 3 行の「観察」の前に「が」を挿入する。

(13) 同第 / # 頁 / 0 行の「550」を「5.50」と補 正する。

14 同第 / ≠ 頁下から 8 行の「3/1, //s 」を 「3/1.//s」と補正する。

(15) 同第 / # 頁下から # 行の「 8 / 5 」を「 8. / 5 」 と補正する。

OB 同第15頁4行の「アルカノール」を「アルコール」と補正する。

(IT) 同第13頁下から2行の「各々の」の次に 「供試菌に対する」を挿入する。

(18) 同年/4頁の第/表を次の通り補正する。

メダドロコジガス・プウンウス 309 FPスタアロコジガス・アウンウス・メッツ	
F	3.12
:	1.36
クロコツカス・フラパス PDA16	3.12
クロコッカス・リンディクティクス IBO 3333	3.12
サルチナ・ルテナ POI1001	3.13
<b>パチルス・インメラシメ</b>	6.23
パチルス・メプチリス NRRL B・まち8	3.12
パチルス・メブチリン POI219	1.36
パチルス・センウス ATGG10701	£ # . 9
コリネパクテリウム・ポピス 1810	3.12
エシエリヒブ・コリ NIBJ	6.23
エシエリヒブ・コリ エー/2	0.5
シゲラ・ジセンテリエ JB/1910	3.12
シゲサ・フレキシネリ 40 JB11811	0 \$
シゲラ・ソンネイ JB111946	. 001
サルホネラ・チフィ エー63	. 0 \$
サルモネラ・エンテリテイチジリス 1891	6.23
プロテウス・ブルガリス OX/9	\$ 2
プロテウス・レトゲリ GN466	05
シュードルナメ・ドグギノーナ A3	05 <
クレブシラ・ニューモニエ POI601	3.13
カンジダ・シュードトロピカリス NI7494	6.23
センジボ・ドケバセンメ 3/47	> 25
カンジダ・クルセイ NI-749コ	> \$0
<b>サシゼロ これく・ ホフハッド</b>	> 25.
クリプトコッカス・ネオホルマンス NI-7496	> / 2.5
くケッンンスポリウム・オリホ	>/2.5
ヒリクラリア・オリセ	6.13
サナントホナメ・シトリ	\$7.
<b>キサントホナス・オリナ</b>	1.36
<b>レスペアポケス・ルガー</b>	05<
トリコフィートン・アステロイデス 420	12.5

特朗 昭53-8279200m

(19) 同親ノ1百下から第4行の式を次の通り補正 する。

(31) 同年 / 9頁下から 7 行の「 parchment 」を 「 Parchment 」と補正する。

(22) 同果 / 「頁下から \* 行の「ISP」を「ISP」 と補正する。

(23) 同年 / 9 百下から 2 行の「YeIIow MapIe」を「Ye 22ow Map 2e」と補正する。

 「同第20頁/行の「/ba」および「2ba」を それぞれ「/ ba」および「2 ba」と補正する。
 「同第20頁下から/0行の「p 1」および「ロ 1」をそれぞれ「pi」および「n1」と補正する。
 「同第20頁下から・行の「3pi」を「3 pi」と補正する。

(88) 同第 2 4 頁 / 0 行の「思は」を「思わ」と補正する。

MR 同第 3 5 頁 5 行の「要求」を「要約」と補正し、また「56/ … 2 4 」を「56/ - 2 4 」と それぞれ補正する。

● 同第23頁//行の「分解」を「分解力」と 植正する。

他 同第25首下から3行の「Bystemetic」を「Systemetic」と補正する。

(46) 同第 2.5 資下 52行の「THe Japonese 」を 「The Japanese」と補正する。

Wii 同第21頁の第3表を次表の通り補正する。

28) 同第20頁下から8行の「YellowTint~2ba」を「Yellow Tint~2 ba」と補正する。

※ 同第20頁下から#行の「YeIIow」を 「Yellow」と禁正する。

180) 同第2/買3行の「parchment」を「Parchment」と補正する。

例) 同第2/頁8行の「2cb」を「2 cb」と初正 する。

№ 同第2/頁下からま行の「2cb」を「2 cb」と補正する。

の 同第 3 3 頁 / 行の「pearly を「Pcarl」と補正する。

断 同第 1 3 頁下から 7 行の「(4)」を「(3)」と補 正する。

® 同第 3 3 頁下から 4 行の「れがその信用は」 を「れるが、その作用は」と補正する。

町 同第 3 4 頁 4 行の「I B P 」を「IBP」と補正する。

ر درون درون درون درون المساول وي المرون والمرون والمرون والمرون والمرون والمرون والمرون والمرون والمرون والمرون			
	MES6/-24	ストレブトシセス・チオンケラス 13P 5027	文献の
警生板の形成	+		= +
蘇叔形斑	1		<b>3</b>
商子の教団	. 在		4: 茶(2)
米田	黄琛灰	省々の名名上で気留米の形成なへ不思	-あるいな日~黄珠白(1)
密帯の色	9 才寅~9 才寅茶~寅茶	9ナ東~9ナ黄茶~資茶	クリーム ~ 資茶句(1)
<b>聚解积色</b> 素	黄色联 - 茶色床	ート黄色味・茶色味	五 本 三
メターン物色味の生成			
(18P-/ 結地	1	(	
19-481	1+	l+	- (3)
. " '-d8I	+	H	(3)
スターナの旨水中都	新るん蛇で	1	2
牛乳の緩固	\$ <b>#</b>	S <b>4</b> # +	(E) S4 #+
・のペプトン化		S 伊 +	+ * + 5 (3)
よッチンの策化			
「単盆カルヤン	+ 中学関・殴い	+ 中級	+ + +
(グルコース・ペプトン・セラチン	1	4	
硝酸塩の通元反応		+	(1)
以表演の利用性			(3)
(1-1ラビノース)	ı	ı	ı
X - B - 4 - A	ı	ı	ı
スーロルルーロ	+	+	+
カーフラクトース	1	1	
×-06456	i	1	١.
1121-8	#1	£	+3576
エークトノース	1	ı	ţ
9717-X	ı	ı	ı
ガーイニント		!	ı
生産する抗生物質	オーレオスサイツン		オーフギスタインン(1)
在(1): 土仕おそらく+	・ドロサイのヘーを選	を意味する。	-
在(2): 文献記載は() 8.	. А. Жакева 建〇 ТЪе	Actinomycetes, 1	柳. 379 四.
TH (T) : /94/	lectronmicrograms	of Actinomycetes	K1.16国.
The Society	for Actinomycetes,	. Japan 1965;	
(3) Internation	al Journal of	Systematic Bacteriology	.087, 23举,
362世, 79	7.2		

(Ki) 同第28頁8行の「ス・ペプトン」を「ス、ペプトン」と補正する。

(M) 同第28頁//行の「streptomyces」を 「Streptomyces」と補正する。

柳? 同第29頁2行の「不菌種」を「本菌種」と 補正する。

643 同年 2 9 頁下から 7 行の「衰 / 」を「表 4 」 と補正する。

MM 同第29頁下から4行の「Nace」を「Nace」と補正する。

50 回第30頁第4 表中の下からま行の「グルコース / 多」の下のアンダーラインを削除する。
 50 回第3/頁下から8行の「CaCO, 0.32 多」を「CaCO, 0.32 多」と補正する。

59 同第34頁下から2行および宋行の「PH」を「PH」とそれぞれ補正する。

阿 同第35頁2行の「米国ロームアンド・ハース社製」を「(米国ローム・アンド・ハース社製)」と補正する。

例 同第36頁10行の「オーレオスリシン」を 「オーレオスライシン」と補正する。

町 同第34頁下から3行の「脱水」の次に「又 は脱アルコール」を挿入する。

「PH」を「PH」と補正する。

600 同第39頁下から2行の「PH」を「PH」と神正する。

切 同第 ≠ 0 頁 ≠ 行、 9 行及び / 0 行の「PH」を「PH」とそれぞれ補正する。

応 同第 4 0 頁 6 行の「 / 600 元 」を「 / , 600 元 」
と補正する。

163 同第41頁1行および10行の「費土色 粉」 を「費土色粉」と補正する。

例 同第4-2頁1行の「ME-」を「ME」と補正す

る。

例 同第42頁下から4行かよび5行の「3530」、「1160」、「2500」をそれぞれ「3,530」、「1,140」、「2,500」と補正する。

m 同年 4 5 頁下から 7 行の「スルフォキサイド」を「スルホキサイド」と補正する。

範囲第/項記載の化合物。

ま 一般式(I)の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(II)

で表わされるアンヒド<u>ロマゼス</u>ラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項配収の化合物。

る ストレプトミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産菌を、栄養療を含有する培地中で好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスラマイシン化合物を採取することを特徴とする、抗生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

ストレプトミセス・チオルテウスMB 56/- L 4 株 ( 被工研選寄第 3 8 3 5 号 ) を栄養源培助中で3 5 ~ 3 5 ° 0 の温度範囲で好気的に培養し

2.特許請求の範囲

### / 次の一般式(1)

〔式中Rは水素原子または低級アルキル基、特に メチル基またはエチル基を示す〕で表わされる化 合物またはこれのアンヒドロ体である側癌抗生物 質マセスラマイシン化合物。

ユ 一般式(I)の化合物においてRが水素原子で表わされるマゼスラマイシン A である特許請求の範囲第 / 項記載の化合物。

ュ 一般式(I)の化合物にかいてRがメチル基で表わされるマゼスラマイシンBである特許請求の範囲第 / 項配載の化合物。

# 一般式(I)の化合物においてRがエチル基で 表わされるマゼスラマイシンCである特許請求の

て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生産せしめる特許請求の範囲第 6 項記敏の方法。

ま マゼスラマイシン化合物生産的の培養物から水非混和性の有機容剤で抽出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲第 6 項記載の方法。

\* マゼスラマイシン化合物生産菌の培養炉液から吸着剤、特に活性炭または多孔質樹脂に吸剤せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許 請求の範囲第4項記収の方法。

10 マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する混合溶媒で抽出してマゼスラマイシンB を採取する特許請求の範囲第6項記報の方法。

// マゼスラマイシンBを採取し、非極性が供中で脱メタノールして、アンヒドロマゼスラマイシンを採取する特許請求の範囲第 6 項又は第 7 項記載の方法。

12 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含水溶媒に溶解して、マゼスラマイシン A を採取す

る特許請求の範囲第4項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エタノールを含有する溶液に溶解して、マゼスラマイシンCを採取する特許請求の範囲第 4 項配敏の方法。

14 マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンBまたは 0 の製造法。

# 手続補正書(自発)

昭和52年5月20日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 81 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 住所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

名 称 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住 所 東京都港区西新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏 名

ÿ.

忠



## 4 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の機 4 補正の内容

- (1) 明細智第/3頁 7 行の「 #3.600 」を 「 #3,600 」と補正する。
- (2) 同第 / \* 寅下から 8 行の「 3/1./2\* 」を 「 3/1./26 」と補正する。
- (4) 同手続補正書第 # 頁下から 9 行の「NI 7 # 9 2 」 を「NI 7 # 9 2 」と補正する。
- (5) 同手続補正容第 4 頁下から、7 行の「NI-7496」 を「N.I 7496」と補正する。
- (6) 同手続補正書第『頁の第』表中6~7行の「 種★の培地上で気菌系の形成なく不明」を削除し 同表3~6行にわたつて第』欄中に次の配載を挿 入する。

種★の培地上で 気 菌 糸 の 形 成 な く 不 明

- (7) 同手統補正書第『頁第』表中の第《欄 4 行の「~ 黄茶色(1)」を「~ 黄茶(1)」と補正する。
- (8) 同手続補正書第 9 頁 / ~ 2 行の記載を削除し 代りに「例 同第 2 8 頁 8 行の「ス,ペプトン」を 「ス・ペプトン」と補正する。」を挿入する。
- (9) 同手統補正智第 7 頁 7 行の「 表 4 」を削除し 「 第 4 表 」を挿入する。

# 手続補正書(自発)

昭和52年7月28日

# 特許庁長官 殿

- 1. 事件の表示 昭和 51 年 特 許 願 第157479 号
- 2. 発明の名称

新制抵抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 東京都品川区上大崎 3丁目14番23号

8 称 射団法人發生物化学研究会

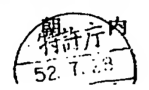
1. 代 理 人

住 所

- 東京都港名門出版1丁目1第15号 物質ビル別館 東京都港区西新橋1丁目2番9号、三井物産館内



(6145) 氏 名



忠



**-910**-

5.福正の対象

明細書の発明の詳細な説明の標

6.補正の内容

(1) 明都書第12頁2行の「2.05」を「2.66」と補正する。